



Doc. 1-1 on ss 3 from WPIL using MAX



©Derwent Information

## Cosmetic compsns contg superfatting agents

Patent Number: BE-767213

International patents classification: A61K-007/00

• Abstract:

BE-767213 A Cosmetic compsns. esp. cosmetic detergents, contng. as superfatting agents, esterification products (I) formed by reacting glycerol-ethylene oxide adducts (IIe contng. 4-10 moles of ethylene oxide per mole of glycerol with 8-18C fatty acids (III) at the rate of 1-2 moles of (III) per mole of (II).

• Patentee & Inventor(s):

Patent assignee: (HENK) HENKEL & CIE GMBH

(1) have only slight effect on the foaming qualities of surfactants and have good solubility in mixtures of alcohol and water.

(I) prevent degreasing of the skin by detergent compsns. and may be used in shampoos, foam-bath, toilet soaps etc.

· Publication data:

Patent Family: BE-767213 A 0 DW1971-46 \*

NL7105154 A 0 DW1971-48

DE2024051 A 0 DW1971-50

 JP46006750
 A
 0
 DW1972-01

 FR2090087
 A
 0
 DW1972-14

 GB1333475
 A
 0
 DW1973-41

 CH-554673
 A
 19741015
 DW1974-46

 DE2024051
 B
 19791004
 DW1972-21

 DW202041
 B
 19820208
 PW1982-21

JP82032041 B 19820708 DW1982-31 <u>Priority n°</u>: 1970DE-2024051 19700516

Covered countries: 7
Publications count: 9

Accession codes :

Accession N°: 1971-73611S [46]

• Derwent codes :

Manual code : CPI: D08-B D10-B02

Derwent Classes: D21 D23

• <u>Update codes</u> :

Basic update code:1971-46 <u>Equiv. update code</u>:1971-48; 1971-50; 1972-01; 1972-14; 1973-41; 1974-46; 1979-

41; 1982-31

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# Patentschrift <sup>™</sup> 💆 2024051 C3



(51) Int. Cl. 4: A 61 K 7/00



PATENTAMT

② Aktenzeichen: P 20 24 051.1-41 2 Anmeldetag: 16. 5.70 Offenlegungstag: 9. 12. 71

Bekanntmachungstag: 4. 10. 79 Veröffentlichungstag

der Patenterteilung: 7. 5.86 Patentschrift weicht von Auslegeschrift ab

Patentinhaber:

Henkel KGaA, 4000 Düsseldorf, DE

② Erfinder:

Kroke, Hermann, Dr., 4006 Erkrath, DE; Jung, Eva-Maria, 4000 Düsseldorf, DE

Entgegenhaltungen:

DE-PS 6 05 973 DE-AS 14 67 816 DE-OS 14 67 816 BE 7 03 052 US 31 24 602 US 26 17 754 US 26 17 754

Parfümerie und Kosmetik, 50. Jg., Nr. 2, 1969, S. 53;

Nonionic Surfactants, 1967, S. 270 ft.;

Chemical Abstracts, Bd. 54, P7.177c, 1960;

Chemical Abstracts, Bd. 60, P4.013e, 1964;

Chemical Abstracts, Bd. 62, P9.311f, 1965;

Chemical Abstracts, Bd. 66, P67.066g, 1967;

<sup>(</sup>S) Verwendung der Veresterungsprodukte von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit Fettsäuren als Ruckfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen

Verwendung der Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin 5 und 4–20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8–18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1–2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von Glycerin-Äthylenoxid-Addukten mit langkettigen Fettsäuren als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen, insbesondere kosmetischen Reinigungsmitteln.

Kosmetische Reinigungsmittel wie Shampoos, Schaumbäder, Toiletteseifen und ähnliche Produkte bringen bei wiederholtem Gebrauch eine mehr oder 25 minder starke Entfettung der Haut mit sich. Besonders stark ausgeprägt ist diese Erscheinung, wenn es sich um Reinigungsmittel auf Basis synthetischer, oberflächenaktiver Substanzen wie Alkylbenzolsulfonate, Fettalkoholsulfate, Olefinsulfonate, Fettalkoholäthersulfate 30 und anderer Tenside handelt. Es hat daher nicht an Versuchen gefehlt, diese Entfettung der Haut durch eine Rücksettung mittels geeigneter Zusätze zu den Reinigungsmitteln wieder rückgängig zu machen. Dabei mußten aber andere Nachteile in Kauf genommen werden, denn die allgemein als Hautsettungsmittel in Frage kommenden Produkte wirken sich ungünstig auf die Schaumeigenschaften der Reinigungsmittel aus und zeigen in kosmetischen Zubereitungen auf Basis von Alkohol-Wasser-Gemischen nur eine ungenügende 40

Es wurde nun gefunden, daß sich die geschilderten

Nachteile im wese en vermeiden lassen, wenn man als Rückfettungsmitter in kosmetischen Zubereitungen, Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 4—20 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8—18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1—2 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-Addukt verwendet.

2

Am besten haben sich als Rücksettungsmittel Veresterungsprodukte von Äthylenoxidanlagerungsverbindungen aus Glycerin und 7-15 Mol Äthylenoxid je Mol Glycerin mit Fettsäuren einer Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen in einem Verhältnis von 1 Mol Fettsäure auf 1 Mol Glycerin-Äthylenoxid-15 Addukt bewährt.

Die Herstellung der als Zwischenprodukte dienenden Äthylenoxidanlagerungsverbindungen erfolgte in allgemein bekannter Weise durch Umsetzung von Glycerin mit Äthylenoxid in den jeweils gewünschten Verhältnissen unter alkalischer Katalyse mittels Natriumäthylat. Zur Weiterverarbeitung wurden die erhaltenen Äthylenoxidanlagerungsverbindungen in üblicher Weise im Molverhältnis 1:1 bzw. 1:2 mit Fettsäuren der Kettenlänge von 8 bis 18 Kohlenstoffatomen unter Verwendung von Isopropyltitanat als Veresterungskatalysator umgesetzt. Die erhaltenen Veresterungsprodukte stellen hellfarbige bis gelbliche niedrigviskose Flüssigkeiten mit Olcharakter bis schmalzartige Produkte schwacher Eigenfärbung dar.

Die in den kosmetischen Zubereitungen eingesetzten Mengen an erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln können je nach Produkt und seiner entsettenden Wirkung in sehr weiten Grenzen schwanken und werden sich im allgemeinen zwischen 2 bis 50 Gew.-%, zweckmäßig 5 bis 25 Gew.-% bewegen. Noch höhere Zusätze sind möglich, wenn die erfindungsgemäßen Veresterungsprodukte gleichzeitig in ihrer Eigenschaft als Tenside zum Einsatz gelangen, jedoch wird diese Verwendung in der Mehrzahl der Fälle wenig zweckmäßig sein.

Als erfindungsgemäß zu verwendende Rückfettungsmittel sind z. B. zu nennen Veresterungsprodukte aus

```
dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 4 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokossettsäure C<sub>4-14</sub> dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 6 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Kokossettsäure C<sub>4-14</sub> dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 7 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokossettsäure C<sub>4-14</sub> dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 8 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 9 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernsettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Talgfettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 12 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokossettsäure C<sub>4-14</sub> dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Kokossettsäure C<sub>4-14</sub> dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 1 Mol Palmkernsettsäure, dem Addukt von 1 Mol Glycerin + 15 Mol Äthylenoxid mit 2 Mol Talgfettsäure,
```

Aus der amerikanischen Patentschrift 26 17 754 sind bereits kosmetische Cremes bekannt, die als nichtionogene Emulgatoren Fettsäuremonoester eines Propylenglykols enthalten, der mit Polyäthylenglykol einer Kettenlänge von 30-40 C-Atomen veräthert ist. Hierbei handelt es sich um ein Produkt mit typischer Tensidstruktur, dessen ausgeprägtes Merkmal die Oberslächenaktivität darstellt, die bei den erfindungsgemäß verwendeten Verbindungen, wo es um das 65 Problem der Fettung bei ausreichender Wasserlöslichkeit geht, nicht erwünscht ist.

Es sind ferner aus der deutschen Offenlegungsschrift

14 67 816 Haut- und Haarbehandlungsmittel mit einem Gehalt an Kondensationsprodukten von Mischungen von Partialglyceriden gesättigter pflanzlicher Fettsäuren einer Kettenlänge von 8—14 Kohlenstoffatomen mit 2—8 Mol Äthylenoxid pro Hydroxylgruppe des Partialglycerides bekannt. Die Veresterung der Fettsäuren ist bei diesen Produkten direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins erfolgt. Die Einführung der Äthylenoxidgruppen erfolgte nachträglich durch Verätherung mit den noch freien Hydroxylgruppen der Partialglyceride. Die erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sind hiervon strukturmäßig grundsätzlich

verschieden, da bei ihnen die Fettsät sicht direkt an der Hydroxylgruppe des Glycerins ver ist, sondern an einer Äthylenoxidgruppe, die ihrerseits am Glycerin über eine Ätherbrücke gebunden ist. Die sich aus dieser strukturellen Verschiedenheit ergebenden Vorteile der erfindungsgemäß zu verwendenden Produkte sollen mit folgenden Vergleichsversuchen aufgezeigt werden.

Das gemäß vorliegender Anmeldung für die Vergleichsversuche eingesetzte Produkt war ein Teilester der durch Anlagerung von 7,4 Mol 10 Äthylenoxid an 1 Mol Glycerin und nachträgliche Veresterung von 1 Mol dieses Adduktes mit 1 Mol Kokosfettsäure C<sub>8-18</sub> erhalten worden war.

Das eingesetzte Vergleichsprodukt ist das Anlagerungsprodukt von Äthylenoxid an einen Partialester aus 15 Glycerin und Fettsäuren der Kettenlängen C<sub>8-18</sub>

Bei der Vergleichsversuchen wurde an einzelnen kosmetischen Formulierungen das Schaumverhalten nach der Schlagschaummethode nach der Deutschen Industrie Norm 53 902 bei 45°C und 10° hartem Wasser 20 und die Viskosität der Formulierungen jeweils mit dem eigenen Produkt und Vergleichsprodukt geprüft. Bei der Schlagschaummethode wird der Schaum durch Schlagen der Lösungen in einem Standzylinder mit einer an einem Stiel besestigten gelochten Platte erzeugt. Das 25 Standgefäß besteht aus einem Meßzylinder von 1 Liter Inhalt, der Schaumstempel aus einer Lochscheibe von 55 mm Durchmesser mit 40 Löchern von 4,5 mm Durchmesser. Die Lochscheibe ist in ihrem Mittelpunkt an einem Stab von 50 cm Länge und 5 mm Durchmesser 30 belestigt. Zur Erzeugung des Schaums wird der Stempel innerhalb von 30 Sekunden 30mal auf und ab bewegt. 30 Sekunden nach Beendigung des Schlagens werden die Schaumvolumen an der Teilung der Meßzylinder abgelesen, wobei die Mengen der in Schaum 15 übersuhrten Flüssigkeit unberücksichtigt bleiben. Für die Messung wurden die Meßzylinder mit 200 ml der zu vergleichenden Lösungen beschickt, die die verscheidenen Mengen der zu prüsenden Substanz in 10° hartem Wasser gelöst enthielten. Bei den Versuchen 40 wurden die in den nachstehenden Tabellen aufgeführten Werte für die Schaumentwicklung und den Schaumzerfall pro Minute gemessen, wobei als Vergleichssubstanzen nicht die Produkte selbst, sondern diese enthaltende kosmetische Zubereitungen verwendet 45 wurden, da dies zu einem praxisgerechteren Bild führt Ferner wurden die Viskositäten der Zubereitungen unter Einsatz der beiden zu vergleichenden Produkte gemessen.

Duschbadgrundrezeptur, rücklettend 1	8	b
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28%	30,0 GewT.	30,0 GewT.
Waschaktivsubstanz Produkt nach vor- liegender Anmeldung	5,0 GewT.	_
Vergleichsprodukt	_	5,0 Gew T.
Natriumchlorid	4,5 GewT.	4.5 GewT.
Parfüm	2,0 GewT.	2.0 GewT.
Wasser	58,5 GewT.	58,5 GewT.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

la = 563 cP lb = 12 cP

#### Schaumverhalten



				•		
	Schaumvolumen in cm³ bei foigenden Zusatz- mengen an Zubereitung		Schaumzerfall in cm³ pro Minute bei folgenden Zusatzmengen an Zubereitung			
·	0,5 g/	1 g/l	2 g/l	0,5 g/l	1 g/l	2 g/1
Zubereitung la	170	220	390	2,5	1.5	4.0
Zubereitung Ib	160	340	360	2,0	5,5	4,5
Duschbadrezeptur, rückfettend II		<del></del>		t		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 289	5	0,0 G	ewT.	50,	0 Ger	wT.
Kokosfettsäure- diäthanolamid		3,0 G	ewT.	3,6	0 Gev	vT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldus		0,0 G	ewT.	-		
Vergleichsprodukt	_	•		10,0	Gev	vT.
Parfüm Wasser		1,0 Ge			Gev	
** 53251	3	6,0 Ge	wT.	36,0	) Gev	/T.

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

lla = 634 cP llb = 34 cP

#### Schaumverhalten

	Scha in ci	n <sup>3</sup>	men		umzerfi m³/Min.	ıll
	ړ 0,5	?/11 g/l	2 g/l	ع 5,0	1/g 11/g	2 g/l
Zubereitung IIa Zubereitung IIb	190 260	310 450	590 570	1,5 2,0	2.0 4.0	7,5 8,0
Olschaumbadgrund- rezeptur, rückfettend	111	8		ь		
Natriumlauryl- äthersulfat 27 – 28 Dehydag	<del>V</del> o	55,0 G	ewT.	5	5,0 Gev	v.·T.
Produkt nach vor- liegender Anmeldu	ng	25,0 G	ewT.	-	-	
Vergleichsprodukt Parfüm Wasser		- 3,0 Ge 17,0 Ge			5,0 Gev 3,0 Gev 7,0 Gev	vT.

5 Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

> IIIa = 1739 cP IIIb = 118 cP

## Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm³			Schaumzerfall in cm³/Min.		
65	0,5 g/l	1 g/l	2 g/l	0,5 g/l	1 8/1	2 g/l
Zubereitung Illa Zubereitung Illb	220 280		560 570	6,0 6,0	11,5 16,0	22 20

96 ung der Zu	10,0 - 1,0 2,0 57,0	eitun	wT. wT. wT.	1	0,0 Ge 1,0 Ge 2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. ewT.	- t:
96 ung der Zu	10,0 - 1,0 2,0 57,0	Gev Gev Gev	wT. wT. wT.	1	- 0,0 Ge 1,0 Ge 2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. ewT.	i:
der Zu	1,0 2,0 57,0	Gev Gev eitun	vT. vT. vT.	5	1,0 Ge 2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. ewT.	ı• t:
der Zu	2,0 57,0 obere	Gev	v.·T. v.·T.	5	1,0 Ge 2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. ewT.	ı• t:
der Zu	2,0 57,0 obere	Gev	v.·T. v.·T.	5	1,0 Ge 2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. ewT.	ı• t:
der Zu	57,0	Gev	v.•T.	5	2,0 Ge 7,0 Ge	ewT. ewT. Raum	ı• t:
der Zu	bere	eitun		5	7,0 Ge	Raum	t
Schau			gen	betn			t
Schau	JMVO						. 20 -
	ımvo						. 20
	ımvo	l					-
	3	inme	n				
0,5 g/		/1 2	g/l	-			
150 190		_	_	1,5 3	5,5 6	10,5 13	25
j. a V			<del></del>	ь			<b>J</b> ()
5	0,0 (	Gew	Т.	50	1,0 Ge	wT.	
1 ing	0,0	Gew	·-T.	-	ı		35
-	-			10	),0 Ge	wT.	
3							
					•	- ••	40
							45
Schaum in cm³	volu	men				IJ	50
	0.5 g/ 150 190 3- v 5	in cm <sup>3</sup> 0.5 g/l 1 g/l 150 23C 190 32C  1. a V 50,0 ( 10,0 ( 37,0 ( 2.0 ( 37,0	in cm <sup>3</sup> 0.5 g/l 1 g/l 2 150 230 3 190 320 4  50,0 Gew 10,0 Gew 1,0 Gew 37,0 Gew 2.0 Gew 37,0 Gew	0.5 g/l 1 g/l 2 g/l  150 230 370 190 320 460  5	in cm <sup>3</sup> in cn 0.5 g/l 1 g/l 2 g/l 0.5 g/l 150 230 370 1.5 190 320 460 3  5. a b V  50,0 GewT. 50 10,0 GewT. 1 2.0 GewT. 1 37,0 GewT. 37 2.7 Zubereitungen betrug	in cm <sup>3</sup> in cm <sup>3</sup> /Min 0.5 g/l 1 g/l 2 g/l 0.5 g/l 1 g/l 150 230 370 1,5 5,5 190 320 460 3 6 3. a b 50,0 GewT. 50,0 Ge 10,0 GewT. — 10,0 GewT. 2,0 Ge 1,0 GewT. 1,0 Ge 37,0 GewT. 37,0 Ge 22 T Zubereitungen betrug bei R	in cm <sup>3</sup> in cm <sup>3</sup> /Min.  0.5 g/l 1 g/l 2 g/l 0.5 g/l 1 g/l 2 g/l  150 230 370 1.5 5.5 10.5 190 320 460 3 6 13  3. a b  50,0 GewT. 50,0 GewT.  10,0 GewT. 20 GewT. 1,0 GewT. 1,0 GewT. 37,0 GewT. 37,0 GewT.  22 Ubereitungen betrug bei Raum-  Schaumvolumen Schaumzerfall

Schaumverhalten							
	Schau in cm	mvolu I	men	Schau in cm		•U	'n
	0,5 g/i	1 g/l	2 g/l	0,5 g/l	1 g/1	2 g/1	
Zubereitung Va	170	240	370	2 .	3	6	
Zubereitung Vb	180	320	410	2	4	4,5 .	55
Olhaarwäsche-Grund- rezeptur VI				b			
Natriumlauryl- äthersulfat mit	3	0,0 G	ewT.	30	,0 Ge	wT.	60

10,0 Gew.-T.

1,5 Gew.-T.

-58,5 Gew.-T.

speziellen Zusätzen

Produkt nach vor-

Natriumchlorid

liegender Anmeldung Vergleichsprodukt

35-37%

Wasser

58,5 Gew.-T. Schi

Die Viskositäte Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

Via - 718 cP Vib - 17 cP

## Schaumverhalten

		Schaumvolumen in cm <sup>3</sup>				Schaumzerfall in cm <sup>3</sup> /Min.			
0		0,5 g	/l 1 g/l	2 g/l	0,5 g	/1 1 g/1	2 g/l		
	Zubereitung VIa Zubereitung VIb	140 150	210 260	330 390	2	3,5 2	6,5 3,5		
5	Kinder-Ölhaarwäsche Grundrezeptur VII	•			t	)			
0	Gemisch sulfatierter Ester und Äther von Fettalkoholen 28 – 30%		50,0 G	ewT.	5	0,0 Ge	wT.		
	Produkt nach vor- liegender Anmeldun	ıg.	10,0 G	ewT.	-	-			
5	Vergleichsprodukt Wasser	•	– 40,0 G	ew.·T.		0,0 Ge1 0,0 Ge1			

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raumtemperatur:

VIIa - 183 cP VIIb - 12 cP

## Schaumverhalten

	Schaumvolumen in cm <sup>3</sup>			Schaumzerfall in cm <sup>3</sup> /Min.		
	0,5 g/	1 1 g/l	2 g/l	0,5 g	/1 1 2/1	2 8/1
Zubereitung VIIa Zubereitung VIIb	180 200	280 360	480 530	1,5 2	4,5 6,5	8 11
Ölhaarwäsche-Grund- Rezeptur VIII	•	•		, b		
Natriumlauryläthersulfat mit speziellen Zusätzen 35-37%		50,0 G	ewT.	5	0,0 Ge	wT.
Produkt nach vor- liegender Anmeldur		10,0 G	ewT.	-	-	
Vergleichsprodukt Wasser	•	- 40,0 G	ewT.		0,0 Ge 0,0 Ge	

Die Viskosität der Zubereitungen betrug bei Raum-temperatur:

VIIIa - 2081 cP VIIIb - 218 cP

# Schaumverhalten

)		C-1					
		Schau in cm <sup>3</sup>		men	Schau in cm		巾
		0,5 g/l	1 g/l	2 g/l	0,5 g/1	1 1/1	2 g/l
	Zubereitung VIIIa	110	160	220	2,5	4,5	7,5
	Zubereitung VIIIb	130	190	230	3	6	7,5

Den Vergleichsversuchen ist zu entne in der Beeinflussung des Schaumverhaltens der kosmetischen Produkte keine nennenswerten Unterschiede zwischen beiden Produkten zeigen. Das etwas bessere Schaumvermögen des Vergleichsprodukts wird durch die bessere Schaumstabilität der meisten Zubereitungen mit dem Produkt gemäß vorliegender Anmeldung ausgeglichen. Was die negative Beeinflussung des Schaums anbelangt, sind beide Produkte als gut zu bezeichnen.

Der große Vorteil des Produktes gemäß vorliegender Anmeldung ist in seiner sehr ausgeprägten Viskositätserhöhung bei den einzelnen Zubereitungen zu sehen. Diese Viskositätserhöhung ist aber gerade für die Zubereitungen, die einer Rückfettung bedürfen, wie 15 Badezusätze, Haarwaschmittel von großer Bedeutung, da von einer guten Viskosität, die ohne einen weiteren Zusatz von Verdickungsmitteln erzielt werden kann, die Verkaufsfähigkeit der Produkte abhängt. Zusätzliche Verdickungsmittel sind wegen einiger Nebenwirkungen 20 wie Klebrigkeit und des zusätzlichen Arbeitsaufwandes unerwünscht

Zur Vollständigkeit wurden aber auch vergleichende Messungen an den Produkten selbst vorgenommen, die zu folgenden Ergebnissen führten:

Schaumvermögen: Schaumschlagmethode DIN 53 902

40°C, Wasser 8° dH

Schaum-Produkt vorl Softigen 767 volumen Anmeldung 0.5 1 g/1 Aktivsubstanz V<sub>1</sub> min 10 5 40 40 V<sub>2</sub> min 0 0 30 30 V<sub>j</sub> min 30 30 V<sub>5</sub> min 30 30 Vio min 30 20 V<sub>15</sub> min 20 20 V<sub>20</sub> min 20 20

Aus dieser Gegenüberstellung geht eindeutig hervor. daß das Vergleichsprodukt aufgrund seiner Struktur 4 her Tensideigenschaften aufweist, während das Produkt gemäß vorliegender Anmeldung praktisch aum schäumt, ein Beweis, daß seine Tensideigenschaften nur sehr schwach ausgeprägt sind

Oberflächenspannung: 18°C vollentsalztes Wasser dyn/cm

Produ	kt gemåß	vorl Anm	Vergle	ichsprodu	kt
0,1	0,01	0,001	0,1	0,01	0,001%
33,4	36,0	40,0	32,0	32,0	37,0

Tabelle II

Mischung 1 Mischung 2 Mischung 3 Mischung 4 Mischung 5 Bestandteile Natriumlauryläthersulfat 60 60 60 60 60 (2 ÅO) (27 – 28% WAS) Natriumlauryisulfat 5 .\_ 5 5 (über 90% WAS)

Auch aus dieser Gegenübstrellung ist ersichtlich, daß das Vergleichsprodukt deutlich oberflächenaktiver ist, als das Produkt gemäß vorliegender Anmeldung, was bei einer Verwendung als Rückfettungsmittel in kosmetischen Zubereitungen wegen der damit verbundenen Möglichkeit einer höheren Haut- bzw. Schleimhautreizung unerwünscht ist.

Die nachsolgenden Beispiele sollen den Gegenstand der Erfindung näher erläutern, ohne ihn jedoch hierauf

zu beschränken.

#### Beispiele

Für die nachstehend beschriebenen Versuche und kosmetischen Zubereitungen wurden folgende Veresterungsprodukte verwendet.

- A) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Kokosfettsäure Ca-18 Säurezahl 1,0, Verseifungszahl 92, Hydroxylzahl
- B) (1 Mol Glycerin + 7,4 Mol Äthylenoxid) mit 1. Mol Talgfettsäure Säurezahl 1,1, Verseifungszahl 83, Hydroxylzahl
- C) (1 Mol Glycerin + 10 Mol Äthylenoxid) mit 1 Mol Talgiettsäure Saurezahl 1,4, Verseifungszahl 71, Hydroxylzahl

Da für kosmetische Reinigungsmittel die Kombinationsfähigkeit mit bestimmten Tensiden von wesentlicher Bedeutung ist, wurden in nachstehender Tabelle aufgeführte Mischungen geprüft.

Tabelle 1

25

40	Mischungs- bestandteil	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3					
	A)	10	_	_					
	B)		10	_					
45	C)	_	_	10					
	Natriumlauryl- äthersulfat (2 ÄO) (27 – 28% WAS)	50	50	50					
	Wasser	40	40	40					
50	Ergebnis	klare einheitl Lösung	klare einheitl Lösung	klare einheitl Lösung					
				•					

In einem weiteren Versuch wurde die Schaumfähigkeit einer Schaumbadrahmenrezeptur mit Zusätzen der einzelnen Rückfettungsmittel untersucht.

	Mischung 1	Mischung 2	Mischung 3	Mischung 4	Mischung 5
Bestandteile					
Isopropylmyristat	_	5	_		
A)	_	_	5	_	-
B)	-	_	_	- <i>,</i>	-
C)	_	_	_	5	_
Wasser	35	30	30	_	5
Aussehen	klar			30	30
Schaumvermögen	KI (LI	trüb, abgesetzt	klar	klar	klar
Anfangsvolumen in ml 1 Minute nach dem Schlagen 0,5 g/Liter 1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	260 510 660	170 250 330	300 490	340 490	240 400
Zerfall des Schaumvolumens in mI/Minute		<b></b>	610	. <del>64</del> 0	540
0,5 g/Liter 1,0 g/Liter 2,0 g/Liter	2,0 5,5 8,0	2,5 3,5 6,5	4,0 7,0 9,5	4,5 8,0 3,0	1,5 4,0 6,5

Die Schaumkraft der einzelnen Mischungen wurde in der Schlagschaummaschine nach DIN 53 902 gemessen, wobei als Maß das Schaumvolumen diente. Die 30 Schaumzahlen wurden bei 45°C in Wasser von 10°C deutscher Härte mit 30 Schlägen setstgestellt. Gemessen wurde 1 Minute nach Beendigung des Schlagens und 21 Minuten nach Beendigung des Schlagens. Aus der Schaumvolumenabnahme in der Zeit von 20 Minuten wurde der Zerfall des Schaumvolumens in ml/Minute errechnet. Die angegebenen Mengen g/l beziehen sich auf das jeweilige Gemisch.

Wie vorstehender Tabelle zu entnehmen ist, sind die Schaumzahlen der Mischungen mit einem Gehalt an den 40 erfindungsgemäßen Rückfettungsmitteln wesentlich günstiger als bei Verwendung von Isopropylmyristat als Rückfettungsmittel und stehen den Zahlen einer Mischung an reinen Waschaktivsubstanzen kaum nach.

Nachfolgend werden einige Rahmenrezepturen für 45 kosmetische Zubereitungen mit einem Gehalt an erfindungsgemäßen Rücksettungsmitteln angegeben.

## Schaumbad

Natriumlauryläthersulfat (2 ÅO) (27-28% WAS)	30 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	15 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid	5 GewTie.
Fichtennadelöl Rückfettungsmittel C)	5 GewTle.
Wasser (C)	10 GewTie.
** #3351	35 GewTie.

#### Haarwasser

isopropanol	60 GewTle
Menthol	0.2 GewTie.
Pantothensaures Calcium	0,05 GewTie.
Vitamin H	0,30 GewTie.
Inosit	0,10 GewTie.
Parfum	0,50 GewTie.
Rücklettungsmittel C)	5,0 GewTie.
Wasser	33,85 GewTle

### Shampoo klar

Natriumlaurylsulfat (2 AO) (27 – 28% WAS)	40 GewThe
Kokosfettsäurediäthanolamid	6 GewTle.
Rückfettungsmittel A)	10 GewTle.
Wasser	44 GewTle.

## Shampoo für trockenes Haar

,	
Natriumlauryläthersulfat (2 ÄO) (27-28% WAS)	20 GewTle.
Natriumlaurylsulfat (90% WAS)	5 GewTle.
Kokosfettsäurediäthanolamid Kokosfettsäuremonoäthanol-	3 GewTle.
amidpaste 30%ig	5 GewTle.
Vitamin F wasserlöslich	0,5 GewTle.
Rücksettungsmittel B)	25,0 GewTle.
Wasser	41,5 GewTle.

# 50 Rasierwasser nach dem Rasieren

	Äthylalkohol 96%ig	65,0 GewTie.
Menthol Kampfer Perubals Parfum Glycerin	Menthol	0,2 GewThe.
	Kampfer	0,2 GewTie.
	Perubalsam	0,1 GewTie.
	Parfum	0,5 GewTie.
	Glycerin	5,0 GewTle.
	Hamamelisextrakt	10,0 GewTle.
n	Borsaure	0,5 GewTle
	Rückfettungsmittel A)	10,0 GewTle
	Wasser	8.5 GewTie

# Sonnenschutzereme

Kolloiddisperses Gemisch aus 90 Teilen Cetylstearyl-	10 GewTie.
alkohol und 10 Teilen Natriumlaurylsulfat	
2-Octyl-dodecanol	10 GewTle.

Sonnen	schutzeren	) (
<b>.</b>	O = 1	

Erdnußöl
Lichtschutzmittel
Rückfettungsmittel B)
Wasser

5 Gew.-Tie. 2 Gew.-Tie. 20 Gew.-Tie.

20 Gew.-Tle. 53 Gew.-Tle.

# Nagellackentferner

Äthylacetat Aceton 35 Gew.-Tic. 35 Gew.-Tic. Butylacetat
Butanol
Rückfettungsmittel C)

10 Gew.-Tie. 5 Gew.-Tie. 15 Gew.-Tie.

Die erfindungsgemäßen Rückfettungsmittel sind besonders vorteilhaft in kosmetischen Reinigungsmitteln einsetzbar, weil sie keinen nennenswerten, ungünstigen Einfluß auf das Schaumvermögen der tensidhaltigen Produkte ausüben, bzw. weil sie bereits eine gute Löslichkeit in Alkohol-Wasser-Gemischen besitzen. - Leerseite -